

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire		mission du rapport de recherche internationale
DC/TP BR95020	A DONNER	et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale n°	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne)
PCT/FR 97/02472	31/12/1997	(jour/mois/année) 14/01/1997
Déposant	La	
L'OREAL et al.		
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Une	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa	echerche internationale, est transmis au I.
Ce rapport de recherche internationale co	mprend 2 feuilles	
l	opie de chaque document relatif à l'état de la te	chnique qui v est cité
1. Il a été estimé que certaines re	evendications nepouvaient pas faire l'objet d	d'une recherche(voir le cadre I).
2. Il y a absence d'unité de l'inve	ention/voir le cadre IIV	
2. If y a absence a unite de l'inve	inton(von le caure II).	•
3. La demande internationale conti	ent la divulgation d'un listage de séquence de	
	ffectuée sur la base du listage de séquence	e nucleotides oud acides amines et la
depo	osé avec la demande internationale	
four	ni par le déposant séparément de la demande i	nternationale
	sans être accompagnée d'une déclaration allant au-delà de la divulgation faite dans la qu'elle a été déposée.	
trans	scrit par l'administration	
4. En ce qui concerne le titre, X le te	xte est approuvé tel qu'il a été remise parle dép	posant.
Le te	exte a été établi par l'administration et ala teneu	ur suivante:
		,
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
I E	xte est approuvé tel qu'il a été remis par le dépo	
règle	xte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l 38.2b). Le déposant peut présenter des obser	vations à l'administration dans un délai
aun	mois à compter de la date d'expédition du prés	ent rapport de recherche internationale.
6. La figure des dessins à publier avec l	~ 7	
	gérée par le déposant.	Aucune des figures n'est à publier.
	e que le déposant n'a pas suggéré de figure.	
parc	e que cette figure caractérise mieux l'invention.	

THIS COLLECTION (USPTO)

THIS THEE SLANK (USPTO)

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K7/48 A61K7/06

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 236 710 A (A.A.GUERRERO, A.VARGAS) 17 août 1993 voir revendications 1,2,4,5 voir colonne 4, ligne 33 - colonne 5, ligne 5	1-4,7, 10-14
X	EP 0 452 758 A (CASSELLA) 23 octobre 1991 voir revendications 1,2,4,6 voir page 8, ligne 14-19	1,2,4,8,
X	EP 0 507 693 A (L'OREAL) 7 octobre 1992 voir revendications 1,3-5 voir page 2, ligne 56-58 voir exemple 1	1,2,4,5, 7,8,14

Voir la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de latechnique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date dedépôt international	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &" document qui fait partie de la même famillede brevets
Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée 12 mai 1998	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale $18/05/1998$
Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Peeters, J

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 97/02472

	atent document d in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US	5236710	Α	17-08-1993	AT	157862 T	15-09-1997
				. AU	3684193 A	14-10-1993
			•	CA	2093626 A	14-10-1993
	-		*	DE	69313704 D	16-10-1997
				DE	69313704 T	12-02-1998
				EP	0566339 A	20-10-1993
	•			ES	2106963 T	16-11-1997
				JP	2561213 B	04-12-1996
				JP	6100431 A	12-04-1994
				NZ	247350 A	26-11-1996
				ZA	9302585 A	13-10-1994
EP	452758	 A	23-10-1991	DE	4012287 A	24-10-1991
				CA	2040601 A	18-10-1991
EP	507693	A	07-10-1992	FR	2681246 A	19-03-1993
				AT	119032 T	15-03-1995
				CA	2065219 A	06-10-1992
				DE	69201504 D	06-04-1995
				DE	69201504 T	29-06-1995
				ES	2069389 T	01-05-1995
				JP	5112425 A	07-05-1993
				US	5306498 A	26-04-1994

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D	ŋ	2 NOV	1603
WIPO			POr

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

			(article 36 et règ	le 70	du PCT)		
Référence du mandataire		du déposant ou du CP-BR29396	POUR SUITE A DON	NER	voir la notif préliminaire	ication de transmission du r e international (formulaire P	apport d'examen CT/IPEA/416)
Demande inte	rnation	ale n°	Date du dépôt international (jour/moi	s/année)	Date de priorité (jour/moi	s/année)
PCT/FR97/			31/12/1997			14/01/1997	
			l l) ou à la fois classification nati	ionale et	CIB		
A61K7/48		,	,				
7011(7740						•	
Déposant							
L'OREAL e	t al.						
20112712							
4 1		med dlevemen prálir	ninaire international, établi	par l'ac	dministration	n chargée de l'examen p	réliminaire
i. Le pres I internat	ent rap ional, c	est transmis au dépo	sant conformément à l'artic	cle 36.		,	
1							
2. Ce RAF	PORT	comprend 5 feuille	es, y compris la présente fe	euille de	couverture	•	·
		. HANDEN	ES, c'est-à-dire de feuilles d	do la de	secription d	es revendications ou de	s dessins qui ont
646	i modi	fiées et qui servent d	e hase au présent rapport	ou de f	euilles cont	enant des rectifications i	raites aupres de
l'a	dminis	tration chargée de l'e	xamen préliminaire interna	ational ((voir la règle	70.16 et l'instruction 60	7 des Instructions
ad	minist	ratives du PCT).					
Ces an	nexes	comprennent feuil	es.				
3. Le prés	ent ra	pport contient des in	dications relatives aux poir	nts suiv	ants:		
	_						
	\boxtimes	Base du rapport	•				
11		Priorité			A.S. Harradio da A	inventive at la possibilité	á d'application
		Absence de formula industrielle	ation d'opinion quant à la n	ouveau	te, l'activite	inventive et la possibilité	s d application
IV		Absence d'unité de	l'invention				
V	⋈		selon l'article 35(2) quant	à la no	uveauté. l'a	ctivité inventive et la pos	ssibilité
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	2	d'application indust	rielle; citations et explicatio	ns à l'a	ppui de cett	e déclaration	
VI		Certains document					
VII			a demande internationale				
VIII			ves à la demande internati	onale			
Date de pré	sentatio	on de la demande d'exa	men préliminaire	Date d'	achèvement	du présent rapport	
internationa	le		·			a 0 40 0 0	
13/07/199	98		Ì			2 9. 10. 98	
				Fondia	onnaire autori	e4	
		estale de l'administration ire international	cnargee de	Fonced	miane autoni		STATE OF STA
		ce européen des brevet	s		_		
	D-8	0298 Munich	•	Simo	n, F		
		(+49-89) 2399-0, Tx: 53 : (+49-89) 2399-4465	23030 epinu u	N" de f	téléphone (+4	9-89) 2399-2083	A13 \$31.42. 3X 34.0

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR97/02472

1	Ba	se	du	rap	port
4.	La	30	~~	·up	P

۱.	Base du rapport
1.	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):
	Description, pages:
	1-14 version initiale
	Revendications, N°:
	1-14 version initiale
2.	Les modifications ont entrainé l'annulation :
	☐ de la description, pages :
	des revendications, nos :
	des dessins, feuilles :
3.	Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :
4.	Observations complémentaires, le cas échéant :
٧	. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
1.	. Déclaration
	Nouveauté Oui : Revendications 1-14 Non : Revendications
	Activité inventive Oui : Revendications 1-14 Non : Revendications
	Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-14 Non : Revendications

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR97/02472

2. Citations et explications voir feuille séparée

1. Le présent rapport fait mention des documents suivants cités dans le rapport de recherche internationale:

D1: US 5 236 710 A (A.A.GUERRERO, A.VARGAS) 17 août 1993

D2: EP 0 452 758 A (CASSELLA) 23 octobre 1991

D3: EP 0 507 693 A (L'OREAL) 7 octobre 1992

2. <u>Nouveauté:</u>

- 2.1 Le document D1 (voir D1, rev. 1, ex. 1 et 2) divulgue une composition cosmétique contenant:
 - a) un copolymère basé sur un monomère de type acrylate à chaîne alkyle en $C_{10}\text{-}C_{20}$,
 - b) un polysorbate 20, tel que le Tween 20®, donc un tensioactif non-ionique,
 - c) des agents de conditionnement et
 - d) un milieu aqueux.

Cependant, D1 ne divulgue aucun copolymère associatif non réticulé associé à un tensio-actif non-ionique; ainsi D1 ne donne pour exemple que des copolymères réticulés associés à un polysorbate 20 (voir D1, col. 3, l. 41-45 de même que ex. 2 et 3), non revendiqués par la présente demande.

- 2.2 Le document D2 (D2, rev. 1 et 6) décrit bien un gel à base d'hydrocarbures, de tensioactifs, dont certains sont non-ioniques, d'eau et d'un polymère. Toutefois, le polymère de D2, même s'il est de type acrylique (voir rev. 7), ne peut être considéré comme contenant, de façon spécifique, une chaîne hydrophobe. En effet, les exemples de copolymères acryliques de D2 sont limités à ceux à chaînes alkyles inférieures à C₃.
- 2.3 Le document D3 propose (D3, ex. 1) une émulsion triple qui contient 0,2 %-poids d'un copolymère séquencé comprenant 22 motifs d'oxyde d'éthylène et 9 motifs de dodécylglycol, 3 %-poids d'une diméthicone, 2 %-poids d'oléate de sorbitan et de l'eau. Donc, bien que décrivant une composition contenant les mêmes ingrédients que la présente demande, D3 en envisage un ratio différent. La présente demande n'est donc pas anticipée par D3.
- 2.4 En conclusion, la présente demande remplit les conditions de l'article 33(2) PCT.

3. Activité inventive

3.1 Le document D1 a pour but la formulation d'un produit excellemment doux, destiné à exfolier l'épiderme et dont l'aspect est plaisant pour le consommateur

- (D1, col. 1, I. 54-64). Par aspect, D1 entend essentiellement l'aspect visuel (D1, ex. 2, conclusion). L'homme du métier n'y trouvera aucune indication lui permettant de résoudre un problème lié à la préhension du gel (voir présente demande, page 1, lignes 16-26).
- 3.2 Le document D2 concerne l'amélioration des propriétés rhéologiques d'un gel à base d'hydrocarbures. Quand bien même l'homme du métier aurait assimilé l'amélioration de la texture d'un gel, problème de la présente demande, à l'amélioration de ses propriétés rhéologiques, il n'aurait trouvé dans D2 aucune information le conduisant à associer un copolymère associatif de type acrylique à chaîne hydrophobe, un agent tensioactif non-ionique et un agent de conditionnement insoluble choisi parmi la liste de la présente revendication indépendante 1.
- 3.3 Le document D3 enseigne à l'homme du métier la façon de préparer une composition cosmétique au toucher particulièrement remarquable (D3, I. 10-13), en associant un copolymère acrylique, en particulier l'Hostacérine PN 73®, et un polyglycérile méthacrylate, en particulier le Lubrimel MS®. Or ces deux polymères ne sont pas des polymères associatifs de type acrylique à chaîne hydrophobe. L'homme du métier, qui consultera D3 pour résoudre le problème de l'amélioration de la texture d'une composition cosmétique, n'y trouvera aucun élément lui indiquant qu'il lui est possible d'arriver au même résultat sans associer le copolymère acrylique au polyglycérile méthacrylate. La présente demande constitue donc par rapport à D3 une victoire sur un préjugé technique.
- 3.4 En conclusion, la présente demande n'est pas rendue évidente par l'état de la technique cité dans le rapport de recherche et satisfait donc aux exigences de l'article 33(3) PCT.

Chesnay (FR).

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU	DU	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)
(51) Classification internationale des brevets ⁶ : A61K 7/48, 7/06	11	 (11) Numéro de publication internationale: WO 98/31334 (43) Date de publication internationale: 23 juillet 1998 (23.07.98)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/	0247	72 (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE,
(22) Date de dépôt international: 31 décembre 1997 (31.	12.9	GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW,
(30) Données relatives à la priorité: 97/00277 14 janvier 1997 (14.01.97)	F	MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet

- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DUPUIS, Christine [FR/FR]; 15, rue Sevestre, F-75018 Paris (FR). DUBIEF, Claude [FR/FR]; 9, rue Edmond Rostand, F-78150 Le
- (74) Mandataire: STALLA-BOURDILLON, Bernard; Nony & Associés, 29, rue Cambacérès, F-75008 Paris (FR).
- eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

- (54) Title: COSMETIC OR DERMATOLOGICAL COMPOSITION IN THE FORM OF A GEL CONTAINING IN A MIXTURE AN ASSOCIATIVE COPOLYMER, A SURFACTANT AND A CONDITIONING AGENT
- (54) Titre: COMPOSITION COSMETIQUE OU DERMATOLOGIQUE SOUS FORME D'UN GEL CONTENANT EN MELANGE UN COPOLYMERE ASSOCIATIF, UN TENSIOACTIF ET UN AGENT DE CONDITIONNEMENT INSOLUBLE

(57) Abstract

The invention concerns a cosmetic or dermatological composition for topical application, in the form of an aqueous gel, containing: (a) at least an associative copolymer selected among the non cross-linked copolymers, of the acrylic type with hydrophobic chain, in a proportion of 0.8 to 20 % by weight relative to the total weight of the composition; (b) at least a surfactant of the non-ionic type in a ratio of 1/20 to 1/5 relative to the associative copolymer, but present in a proportion less than 1 % by weight relative to the total weight of the composition; and (c) at least an insoluble conditioning agent selected among a silicone, a hydrocarbon, a fatty alcohol or a fatty ester, said conditioning agent being present in a proportion of 0.01 to 20 % by weight relative to the total weight of the composition. The composition in the form of an aqueous gel has en excellent texture making it easy to grasp for its application on the skin or the hair.

(57) Abrégé

Composition cosmétique ou dermatologique à application topique, sous forme d'un gel aqueux, contenant: (a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition, (b) au moins un agent tensioactif du type non ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et (c) au moins un agent de conditionnement insoluble choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition. La composition sous forme de gel aqueux présente une excellente texture facilitant sa préhension et son application sur la peau ou les cheveux.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
ВВ	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
ВЈ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Suisse '	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan _	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
		•					

10

15

20

25

30

35

Composition cosmétique ou dermatologique sous forme d'un gel contenant en mélange un copolymère associatif, un tensioactif et un agent de conditionnement insoluble.

La présente invention a pour objet une composition cosmétique ou dermatologique, à application topique, se présentant sous forme d'un gel aqueux contenant au moins un copolymère associatif, au moins un agent tensioactif de type non ionique, et au moins un agent de conditionnement insoluble choisi parmi les silicones, les hydrocarbures, les alcools gras et les esters gras.

Par l'expression "copolymère associatif", on entend selon l'invention, un copolymère amphiphile comportant à la fois des motifs hydrophiles et des motifs hydrophobes.

Il est déjà connu de réaliser des gels de forte viscosité à partir de copolymères associatifs avec une faible proportion d'un agent tensioactif.

Toutefois, on a constaté que ces gels s'ils constituaient de bons supports pour diverses applications cosmétiques ou dermatologiques, présentaient néanmoins une mauvaise texture rendant les gels difficilement préhensibles par les utilisateurs.

Après différentes études sur ces gels, on a constaté de façon surprenante et inattendue qu'il était possible d'en améliorer la texture et ainsi les rendre plus agréables et plus faciles à appliquer sur la peau, et plus particulièrement sur les cheveux, en y associant un certain pourcentage d'un agent de conditionnement insoluble choisi parmi les silicones, les hydrocarbures, les alcools gras et les esters gras.

On a en effet constaté que l'amélioration de la qualité des gels était nettement supérieure lorsque l'on utilisait un agent de conditionnement tel que défini ci-dessus, par rapport par exemple à une huile naturelle telle qu'une huile végétale.

Cette amélioration s'est par ailleurs avérée résulter du choix particulier de l'agent tensioactif utilisé. On a en effet constaté que l'emploi d'autres tensioactifs ne permettait pas de conduire à des résultats satisfaisants quant aux propriétés des gels obtenus.

La présente invention a donc pour objet une composition cosmétique ou dermatologique, à application topique, sous forme d'un gel aqueux, contenant :

(a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les

copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition,

(b) au moins un agent tensioactif du type non-ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et

5

10

20

30

(c) au moins un agent de conditionnement choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les gels selon l'invention présentent un comportement viscoélastique. De préférence ils sont caractérisés par un angle de perte δ < 35 et plus particulièrement < 30 dans la plage de fréquence 10^{-2} à 10 Hz et par une valeur du module complexe G^* < 200 N/m² dans la plage de fréquence 10^{-2} à 10 Hz, de préférence par une valeur du module complexe G^* > 100 N/m² à 10 Hz. Les mesures sont effectuées à 25°C à l'aide d'un rhéomètre à contrainte imposée (CARRIMED CSHR 100).

De préférence, la proportion en copolymère non-réticulé, du type acrylique à chaîne hydrophobe est comprise entre 1 et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Par l'expression "chaîne hydrophobe" on doit entendre selon l'invention, une chaîne alkyle ou alkényle, linéaire ou ramifiée, ayant de 8 à 32 atomes de carbone.

- Parmi les copolymères non-réticulés, du type acrylique à chaîne hydrophobe, on peut citer en particulier, ceux choisis dans le groupe constitué par :
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/acrylate d'alkyle C_8 - C_{22} tels que le produit "ACUSOL 823®" commercialisé par la Société ROHM & HAAS et le produit "IMPERON R®" par la Société HOECHST;
 - les copolymères acide acrylique/(méth)acrylate de lauryle tels que les produits "COATEX SX®" commercialisés par la Société COATEX;
- 35 les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en C_1 - C_{22} /allyl éther d'alkyle C_1 - C_{22} polyéthoxylé dans lesquels au moins un des monomères contient une chaîne alkyle en C_8 - C_{22} tels que les

15

20

produits "RHEOVIS-CR®", "RHEOVIS-CR2®", "RHEOVIS-CR3®" et "RHEOVIS-CRX®" commercialisés par la Société Allied Colloids ;

- les terpolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de lauryle polyoxyéthyléné tels que le produit "RHEO 2000®" commercialisé par la Société COATEX;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné tels que les produits "ACRYSOL 22®", "ACRYSOL 25®" et "DW-1206A®" commercialisés par la Société ROHM & HAAS;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné tels que le produit "RHEO 3000®" commercialisé par la Société COATEX;
 - les copolymères acide acrylique/monoitaconate de stéaryle ou de cétyle polyoxyéthyléné ou les copolymères acide acrylique/monoitaconate de cétyle polyoxyéthyléné tels que les produits "8069-72A®" et "8069-72B®" commercialisés par la Société NATIONAL STARCH;
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate de butyle/monomère hydrophobe comportant une chaîne grasse tels que le produit "8069-146A®" commercialisé par la Société NATIONAL STARCH;
 - les terpolymères acide acrylique/acrylate d'alkyle en C_8 - C_{20} (de préférence en C_{19}) acrylate de polyéthylèneglycol (de préférence de 20 à 30 moles d'oxyde d'éthylène) tels que le produit "DAPRAL GE 202®" commercialisé par la Société AKZO;
- 25 les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en C_1 - C_{22} /monomère amphiphile comportant une chaîne hydrocarbonée en C_8 - C_{22} (par exemple alkyle ou alkényle) comprenant des groupements uréthannes tels que le produit "ADDITOL VXW 1312®" commercialisé par la Société HOECHST, et
- $_{\rm -les}$ polymères acryliques modifiés par des groupes hydrophobes à chaîne grasse (chaîne hydrocarbonée en $\rm C_8-C_{22}$ tels que alkyle ou alkényle) tels que le produit "CS-0406®" commercialisé par la Société ROHM & HAAS.

Bien entendu, les copolymères décrits précédemment peuvent 35 être utilisés seuls ou en mélange.

L'agent tensioactif selon l'invention du type non ionique des compositions selon l'invention est de préférence choisi parmi les

WO 98/31334 PCT/FR97/02472

alcools, les alphadiols, les alkylphénols ou les acides gras ceux-ci étant polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés et ayant une chaîne grasse comportant de 8 à 28 atomes de carbone, le nombre de groupes d'oxyde d'éthylène ou de propylène pouvant aller de 2 à 50 et celui de glycérol notamment de 2 à 30, les compolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propoylène sur des alcools gras, les amines ou les amides gras polyéthoxylés ayant de préférence de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne 1 à 5 groupes qlycérol, les diglycolamides polyglycérolés, les esters d'acides gras du sorbitan éventuellement oxyéthylénés, les esters d'acides gras du esters d'acides saccharose, les gras polyoxyalkylénés, éventuellement alkylpolyglycosides oxyalkylénés, les d'alkylglucosides, les dérivés de N-alkylglucamine et de méthylglucamine, les aldobionamides et les oxydes d'amine.

5

10

15

20

25

30

35

Parmi les agents tensioactifs du type non-ionique particulièrement préférés, on peut citer notamment les esters de sorbitol et d'acides gras en C_8-C_{22} éventuellement oxyéthyléné, les alkyl (C_8-C_{22}) polyglucosides tels que le produit commercialisé sous la dénomination d'"APG 300 GLYCOSIDE®" par la Société HENKEL.

L'agent tensio-actif de type non ionique peut éventuellement selon l'invention être associé à un agent tensio-actif du type anionique ou amphotère.

Parmi les agents tensioactifs du type anionique, on peut citer notamment les sels, en particulier les sels alcalins notamment de sodium, les sels d'ammonium, les sels d'amines, les sels d'aminoalcools ou les sels de magnésium des composés suivants : les alkylsulfates, les alkyléthersulfates, les alkylamidoéthersulfates, monoglycérides sulfates, les alkylglycérylsulfonates, alkylsulfonates, les alkyl-phosphates, les alkylamidesulfonates, les alkylarylsulfonates, les α-oléfinesulfonates, les paraffines sulfonates, les alkylsulfosuccinates, les alkyléthersulfosuccinates, alkylamidesulfosuccinates, les alkylsulfosuccinamates, alkylsulfoacétates, les alkylétherphosphates, les acyliséthionates, les N-acyltaurates, les N-acylaminoacides tels que les acylsarcosinates et les N-acylglutamates. On peut également citer comme agents tensioactifs anioniques pouvant être utilisés dans les compositions selon l'invention, les sels d'acides gras tels que les sels des acides undécénylique, oléique, ricinoléique, palmitique et

stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée et les acylhydroxyacides tels que les acyl-lactylates. On peut également utiliser des agents tensioactifs faiblement anioniques tels que les acides d'alkyl D-galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyléthers alkylamidoéthercarboxyliques polyoxyalkylénés ou leurs sels, le radical alkyle ou acyle de ces différents composés comportant de préférence de 8 à 22 atomes de carbone et les dérivés anioniques d'alkyle (C_8-C_{22}) polyglycosides (sulfate, sulfosuccinate, phosphate, iséthionate, éthercarboxylate, carbonate).

Parmi les agents tensioactifs du type amphotère on peut citer les dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant 8 à 22 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant tel que par exemple, un groupe carboxylate, sulfonate, sulfate, phosphate ou phosphonate. On peut encore citer parmi les agents tensioactifs de type amphotère ou zwittérionique les sulfobétaines, les alkylamidoalkylsulfobétaines, les dérivés d'imidazolium tels que ceux d'amphocarboxyglycinate ou d'amphocarboxypropionate.

Par l'expression "agent de conditionnement insoluble" on doit entendre selon l'invention une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras insoluble ou essentiellement insoluble dans l'eau (solubilité inférieure à 0,5 % en poids).

Lorsque l'agent de conditionnement de la composition selon l'invention est une silicone, celle-ci est généralement présente dans la composition selon l'invention, en une proportion de préférence comprise entre 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les silicones ou organopolysiloxanes utilisés dans la composition selon la présente invention, sont des huiles d'organopolysiloxanes ou des solutions organiques ou de gomme ou de résine d'organosiloxanes.

Parmi les organosiloxanes utilisés conformément à la présente invention, on peut citer à titre non limitatif :

I. Les silicones volatiles

10

15

20

25

30

35

Celles-ci possèdent un point d'ébullition compris entre 60°C et 260°C. Parmi ce type de silicones, on cite :

(i) les silicones cycliques de 3 à 7 atomes de silicium et de préférence 4 à 5. Il s'agit, par exemple, de l'octaméthylcyclotétrasiloxane vendu sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7207®" par la Société UNION CARBIDE ou "SILBIONE 70045 V2®" par la Société RHONE POULENC, le décaméthylcyclopentasiloxane vendu sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7158®" par la Société UNION CARBIDE, "SILBIONE 70045 V5®" par la Société RHONE POULENC, ainsi que leurs mélanges.

On cite également les cyclopolymères du type diméthylsiloxane/méthylalkylsiloxane, tel que la "SILICONE VOLATILE FZ 3109®" vendue par la Société Union Carbide, qui est un cyclocopolymère diméthylsiloxane/méthyloctylsiloxane;

(ii) les silicones volatiles linéaires ayant 2 à 9 atomes de silicium et possédant une viscosité inférieure ou égale à 5.10⁻⁶ m²/s à 25°C. Il s'agit, par exemple, de l'hexaméthyldisiloxane vendu sous la dénomination "SILBIONE 70041 V0,65®" par la Société RHONE POULENC. Ce type de produit est décrit dans l'article de TODD & BYERS "Volatile silicone fluides for cosmetics", Cosmetics and Toiletries, Vol. 91, Jan 76, pages 27-32.

II. Les silicones non volatiles

5

10

15

30

Elles sont constituées principalement par les polyalkylsiloxanes, les polyarylsiloxanes, les polyalkylarylsiloxanes, les gommes et résines de silicone et les polysiloxanes organomodifiés, ainsi que leurs mélanges.

Parmi les polyalkylsiloxanes, on peut citer principalement les polydiméthylsiloxanes linéaires de viscosité supérieure à 5.10^{-6} m²/s, et de préférence inférieure à 2.6 m²/s soit :

- à groupements terminaux triméthylsilyle, comme par exemple, et à titre non limitatif, les huiles "SILBIONE®" de la série 70047 commercialisées par la Société RHONE POULENC, l'huile "47 V 500.000®" de RHONE POULENC ou certaines "VISCASIL®" de la Société GENERAL ELECTRIC,
- à groupements terminaux trihydroxysilyle, tels que les huiles de la série "48 V®" de la Société RHONE POULENC.
- Dans cette classe de polyalkylsiloxanes, on peut également mentionner les polyalkylsiloxanes vendus par la Société GOLDSCHMIDT sous les dénominations "ABILWAX 9800@" et "ABILWAX 9801@", qui sont des polyalkyl(C1-C20)siloxanes.

Parmi les polyalkylarylsiloxanes, on peut citer les polydiméthylphénylsiloxanes, les polydiméthyldiphénylsiloxanes linéaires et/ou ramifiés, de viscosité 10^{-5} à 5.10^{-2} m²/s à 25°C, tels que par exemple :

- l'huile "RHODORSIL®" 763 de RHONE POULENC,

5

20

25

30

35

- les huiles "SILBIONE®" de la série 70641 de RHONE POULENC, telles que les huiles "SILBIONE 70641 V30®" et "SILBIONE 70641 V200®" de RHONE POULENC,
 - le produit "DC 556®" Cosmetic Grad Fluid de Dow CORNING,
- les silicones de séries PK de BAYER, telles que la "PK20®",
 - les silicones des séries PN, PH de BAYER, comme les "PN 1000®" et "PH 1000®",
- certaines huiles des séries SF de GENERAL ELECTRIC, 15 telles que les "SF 1250®", "SF 1265®", "SF 1154®", "SF 1023®".

Les gommes de silicone, conformes à la présente invention, sont des polydiorganosiloxanes de forte masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 200 000 et 1 000 000; utilisés seuls ou en mélange dans un solvant choisi parmi les silicones volatiles, les huiles polydiméthylsiloxanes (PDMS), les huiles polyphénylméthylsiloxanes (PPMS), les isoparaffines, le chlorure de méthylène, le pentane, le dodécane, le tridécane, le tétradécane ou leurs mélanges.

On cite, par exemple, les composés suivants :

- poly[(diméthylsiloxane)/(méthylvinylsiloxane)],
- poly[(diméthylsiloxane)/(diphénylsiloxane)],
- poly[(diméthylsiloxane)/(phénylméthylsiloxane)],
- poly[(diméthylsiloxane)/(diphénylsiloxane)/
 (méthylvinylsiloxane)].
- On peut citer, par exemple, à titre non limitatif, les mélanges suivants :
- 1) les mélanges formés à partir d'un polydiméthylsiloxane hydroxylé en bout de chaîne (DIMETHICONOL selon la nomenclature CTFA), et d'un polydiméthylsiloxane cyclique (CYCLOMETHICONE selon la nomenclature CTFA), tels que le produit "O2 1401®" vendu par la Société Dow CORNING;
 - 2) les mélanges formés à partir d'une gomme

polydiméthylsiloxane avec une silicone cyclique, tel que le produit "SF 1214 SILICONE FLUID®" de GENERAL ELECTRIC, qui est une gomme "SE 30®" de PM 500.000 ($\bar{\text{M}}$ n) solubilisée dans la "SF 1202 SILICONE FLUID®" (décaméthylcyclopentasiloxane);

3) les mélanges de deux PDMS de viscosités différentes, notamment d'une gomme PDMS et d'une huile PDMS, tels que les produits "SF 1236®" et "CF 1241®" de la Société GENERAL ELECTRIC. Le produit "SF 1236®" est le mélange d'une gomme "SE 30®" définie ci-dessus d'une viscosité de 20 m²/s et d'une huile "SF 96®" d'une viscosité de 5.10^{-6} m²/s (15 % de gomme "SE 30®" et 85 % d'huile "SF 96®").

5

10

15

20

25

30

35

Le produit "CF 1241®" est le mélange d'une gomme "SE 308" (33 %) et d'une PDMS (67 %) de viscosité 10^{-3} m²/s.

Les résines d'organopolysiloxanes utilisables conformément à l'invention, sont des systèmes siloxaniques réticulés renfermant les unités : $R_2SiO_{2/2}$, $RSiO_{3/2}$ et $SiO_{4/2}$ dans lesquelles R représente un groupement hydrocarboné possédant 1 à 6 atomes de carbone ou un groupement phényle. Parmi ces produits, ceux particulièrement préférés sont ceux dans lesquels R désigne un radical alkyle inférieur ou un radical phényle.

Parmi ces résines, on peut citer le produit vendu sous dénomination "DOW CORNING 593®" ou ceux vendus sous les dénominations "SILICONE FLUID SS 4230" et "SILICONE FLUID SS 4267" GENERAL par Société ELECTRIC et qui sont des diméthyl/triméthylpolysiloxanes.

Les silicones organomodifiées, conformes à la présente invention, sont des silicones telles que définies précédemment, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné.

On cite, par exemple, les silicones comportant :

- a) des groupements perfluorés tels que des trifluoroalkyles comme, par exemple, celles vendues par la Société GENERAL ELECTRIC sous les dénominations "FF.150 FLUOROSILICONE FLUID®" ou par la Société SHIN ETSU sous les dénominations "X-22-819®", "X-22-821®" et "X-22-822®";
- b) des groupements hydroxyacylamino comme, par exemple, celles décrites dans la demande de brevet EP-A-O 342 834 et en particulier la silicone vendue par la Société Dow Corning sous la dénomination "Q2-8413®";

- c) des groupements thiols comme dans les silicones "X 2-8360®" de la Société Dow Corning ou les "GP 72A®" et "GP 71®" de GENESEE ;
- d) des groupements aminés substitués ou non, comme dans la "GP 4 SILICONE FLUID®" de GENESEE, la "GP 7100®" de GENESEE, la "Q2 8220®" de Dow Corning, l'"AFL 40®" d'Union Carbide ou la silicone dénommée "Amodiméthicone" dans le dictionnaire CTFA;
- e) les groupements carboxylates, comme les produits décrits dans le brevet EP 186 507 de CHISSO CORPORATION;
- f) des groupements hydroxylés, comme les polyorganosiloxanes à fonction hydroxyalkyle, décrits dans la demande de brevet FR-85 16334, répondant à la formule suivante :

$$(R_1)_{\frac{1}{3}}Si = \begin{bmatrix} R_1 \\ O - Si \\ R'_1 \\ OH \\ DH \end{bmatrix}_{p} O - Si(R_1)_{\frac{1}{2}} O - Si(R_1)_{\frac{1}{3}}$$

$$(I)$$

15 dans laquelle :

5

25

- les radicaux R_1 , identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux méthyle et phényle, au moins 60 % en mole des radicaux R_1 étant méthyle ;
- le radical R' $_1$ est un chaînon alkylène divalent 20 hydrocarboné en $C_2\text{--}C_{18}$;
 - p est compris entre 1 et 30 inclus ;
 - q est compris entre 1 et 150 inclus :
 - g) des groupements alcoxylés comme dans la Silicone copolymer "F 755®" de SWS SILICONES et les produits "ABILWAX 2428®", "ABILWAX 2434®", "ABILWAX 2440®" de la Société GOLDSCHMIDT;
 - h) des groupements acyloxyalkyles, comme par exemple les polyorganopolysiloxanes décrits dans la demande de brevet FR-88 17433, répondant à la formule suivante :

$$(R_{2})_{\overline{3}} \operatorname{Si} = \begin{bmatrix} R'_{2} \\ -S_{1} \\ -S$$

dans laquelle :

- $-\ R_2$ désigne méthyle, phényle, OCOR", hydroxyle, un seul des R_2 par atome de silicium peut être OH ;
- 5 R'_2 désigne méthyle, phényle, 60 % molaire au moins de l'ensemble des radicaux R_2 et R'_2 est méthyle;
 - R" désigne alcoyle ou alcényle en C_8 - C_{20} ;
 - R désigne un alkylène hydrocarboné divalent, linéaire ou ramifié en $C_2\text{-}C_{18}$;
- r est compris entre 1 et 120 inclus ;
 - p est compris entre 1 et 30 inclus ;
 - q vaut 0 ou est inférieur à 0,5 p, p + q étant compris entre 1 et 30 inclus :
- les polyorganosiloxanes de formule (II) peuvent contenir des groupements CH_3 Si-OH dans des proportions ne dépassant $O_{2/2}$

pas 15 % de la somme p + q + r;

25

- i) des groupements ammonium quaternaires, comme dans les produits "X2 81 08®" et "X2 81 09®", le produit "ABIL K 3270®" de la Société GOLDSCHMIDT;
- j) des groupements amphotères ou bétaïniques, tels que dans le produit vendu par la Société GOLDSCHMIDT sous la dénomination "ABIL B 9950®";
 - k) des groupements bisulfites, tels que dans les produits vendus par la Société GOLDSCHMIDT sous les dénominations "ABIL S 2010" et "ABIL S 2550";

Les polyorganosiloxanes particulièrement préférés, selon la présente invention, sont choisis parmi :

- 1) les silicones non volatiles du type polyalkylsiloxane linéaire à groupements terminaux triméthylsilyle,
 30 telles que les huiles "SILBIONE®" des séries 70047 et 47, telles que l'huile "47 V 500.000®", commercialisées par la Société RHONE POULENC ou du type polyalkylaryl-siloxane comme l'huile "SILBIONE 70641 V 200®" de la Société RHONE POULENC;
- 2) les mélanges d'organosiloxanes et de silicones 35 cycliques tels que la "Q2 1401®" de la Société Dow Corning, la "SF 1214 SILICONE FLUID®" de la Société GENERAL ELECTRIC ;

3) les fluorosilicones de type polyalkylsiloxane à groupements terminaux triméthylsilyle et substituées sur la chaîne par des groupements trifluoropropyle telles que la fluorosilicone vendue par la Société SHIN ETSU sous la dénomination "X-22-821®".

5

10

15

20

25

30

35

Lorsque l'agent de conditionnement de la composition selon l'invention est un hydrocarbure, celui-ci peut être un hydrocarbure, linéaire ou ramifié en C₈-C₃₀₀. Parmi les hydrocarbures liquides à température ambiante répondant à cette définition, on peut notamment citer l'isododécane, l'isohexadécane et ses isomères (tels que le 2,2,4,4,6,6-heptaméthylnonane), l'isoeicosane, l'isotétracosane, et les isomères desdits composés. On utilise de préférence selon l'invention l'isododécane ou l'un de ses isomères.

Lorsque l'agent de conditionnement est un alcool gras, celui-ci est du type linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, en C_8-C_{22} et parmi ceux-ci on peut citer le butyl-2 octanol, l'alcool laurique, l'alcool oléique, l'alcool isocétylique et l'alcool isostéarique.

Lorsque l'agent de conditionnement est un ester gras, celui-ci peut être soit un ester d'un acide gras en C_8 - C_{22} et d'alcool en C_1 - C_{22} soit un ester d'un acide ou diacide en C_1 - C_7 et d'un alcool gras en C_8 - C_{22} . Parmi ces esters on peut citer le palmitate d'éthyle, d'isopropyle, d'éthyl-2-hexyle et de 2-octyldécyle, le myristate d'isopropyle, de butyle, de cétyle et de 2-octyldécyle, le stéarate de butyle et d'hexyle, le laurate d'hexyle et de 2-hexyldécyle, l'isononanoate d'isononyle et le malate de dioctyle.

Les hydrocarbures, les alcools gras ou les esters gras et leurs mélanges sont, tout comme les silicones, de préférence présents en une proportion comprise entre 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Dans les compositions sous forme de gel aqueux selon l'invention, on peut introduire diverses substances actives présentant un intérêt cosmétique ou dermo-pharmaceutique.

Parmi ces substances actives on peut citer à titre d'exemple:

- les agents modulant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que l'acide rétinoïque et ses isomères, le rétinol et ses esters, la vitamine D

WO 98/31334 PCT/FR97/02472

et ses dérivés, les oestrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone;

- les antibactériens ou les antibiotiques, les antiparasitaires, les antifongiques, les agents antiviraux, les agents anti-inflammatoires stéroïdiens les ou agents antiinflammatoires non-stéroïdiens, des substances telles que les antagonistes de substance P, de CGRP ou de bradykinine ou les inhibiteurs de NO synthase, les agents anesthésiques, les agents antiprurigineux.

5

10

15

20

25

30

35

Comme autres substances actives on peut citer :

- les agents kératolytiques tels que les acides α et β -hydroxycarboxyliques ou β -cétocarboxyliques, leurs sels, amides ou esters et plus particulièrement les hydroxyacides tels que l'acide glycolique, l'acide lactique, l'acide salicylique, l'acide citrique et de manière générale les acides de fruits, et l'acide n-octanoyl-5-salicylique;
- les agents anti-radicaux libres. les antiséborrhéiques, les antiacnéiques, les dérivés de pyrimidine, comme le 2,4-diamino 6-piperidinopyrimidine 3-oxyde ou "MINOXIDIL" ou encore ses nombreux dérivés, les agents favorisant la repousse des cheveux comme ceux décrits dans la demande de brevet EP 0648488, les agents antagonistes du calcium, des hormones ou des agents antiandrogènes.

Les compositions selon l'invention peuvent également contenir différents adjuvants utilisés en particulier en cosmétique tels que des parfums, des conservateurs, des filtres solaires, des séquestrants, des colorants, des agents acidifiants ou alcalinisants, des agents hydratants ou émollients, des agents réducteurs, des agents oxydants, des agents de conditionnement du cheveu ou de la peau non huileux, ainsi que d'autres adjuvants selon l'usage envisagé.

On va maintenant donner à titre d'illustration, plusieurs exemples de composition selon l'invention.

WO 98/31334 PCT/FR97/02472 - 13 -

EXEMPLES

EXEMPLE 1 : Gel de soins non rincé

5	On prépare un gel non rincé par mélange des ingrédients suivants :
	 Terpolymère acide acrylique/acrylate d'alkyle en C₁-C₁₈/méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène commercialisé sous la
10	dénomination de "ACRYSOL ICS-1®" par la Société ROHM & HAAS
	- Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène (Tween 20)
15	- Butyl-2 octanol (Isofol 12)
. ^	- Eau qsp
	Le gel obtenu présente une excellente texture et est particulièrement facile à appliquer sur la chevelure.
20	EXEMPLE 2 : Gel de soins non rincé
	- Terpolymère acide acrylique/acrylate d'alkyle en C1-C18/méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné à
25	20 moles d'oxyde d'éthylène commercialisé sous la dénomination de "ACRYSOL ICS-1®" par la Société Rohm
	& Hass
	- Décylpolyglucose commercialisé sous la dénomination d'"APG 300 GLYCOSIDE®" par la Société Henkel
30	 α-ω-di OH polydiméthylsiloxane en solution à 14 % dans le mélange cyclotétra/cyclopentadiméthyl
	siloxane ("Q2-1401®" de Dow Corning)
	- Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5 - Eau qsp

WO 98/31334 PCT/FR97/02472

EXEMPLE 3 : Gel de soins non rincé

	 Terpolymère acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle 	
	en C_8 - C_{22} /allyl éther d'alkyle C_1 - C_{22}	
5	polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination	
	de "RHEOVIS-CR®" par la Société Allied Colloids	4,0 g
	- Décylpolyglucose commercialisé sous la dénomination	
	de "APG 300 GLYCOSIDE®" par la Société HENKEL	0,2 g
	- Polydiméthyl siloxane de viscosité 500 cst	
10	commercialisé sous la dénomination de "MIRASIL DM	
	500®" par la Société RHONE POULENC	3,0 g
	- Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5	
	- Eau qsp	100,0 g
15	EXEMPLE 4 : Gel de soins non rincé	
15	•	
15	- Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de	
15	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la 	2.0 g
	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX 	2,0 g
15 20	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles 	
	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène (Tween 20) 	0,4 g
	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène (Tween 20) Isohexadécane 	0,4 g
	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène (Tween 20) Isohexadécane Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5 	0,4 g 2,0 g
	 Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination de "RHEO 3000®" par la Société COATEX Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles d'oxyde d'éthylène (Tween 20) Isohexadécane 	0,4 g 2,0 g

REVENDICATIONS

- 1. Composition cosmétique ou dermatologique à application topique, sous forme d'un gel aqueux, caractérisée par le fait qu'elle contient :
- (a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition,
- 10 (b) au moins un agent tensioactif du type non ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et
- (c) au moins un agent de conditionnement insoluble choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par 20 le fait que la proportion en copolymère non-réticulé, du type acrylique à chaîne hydrophobe est comprise entre 1 et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 3. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit copolymère non-réticulé, de type acrylique à chaîne hydrophobe est choisi dans le groupe constitué par :
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate d'alkyle C_8 - C_{22} ;
- les copolymères acide acrylique/(méth)acrylate de 30 lauryle;
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en C_1 - C_{22} /allyl éther d'alkyle C_1 - C_{22} polyéthoxylé dans lesquels au moins un des monomères contient une chaîne alkyle en C_8 - C_{22} ;
- 35 les terpolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de lauryle polyoxyéthyléné;
 - les copolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/ méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné;

- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate
 d'éthyle/ acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné;
- les copolymères acide acrylique/monoitaconate de stéaryle ou de cétyle polyoxyéthyléné;
- 5 les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate de butyle/monomère hydrophobe comportant une chaîne grasse;
 - les terpolymères acide acrylique/acrylate d'alkyle en C_8 - C_{20} /acrylate de polyéthylèneglycol ;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate $\begin{tabular}{llll} &- les & copolymère & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymère & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & amphiphile & comportant & une & chaîne \\ &- les & copolymères & amphiphile & comportant & une & chaîne \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymères & acide & (méth)acrylique/acrylate \\ &- les & copolymers & copolymers \\ &- les & copolymers & copolymers \\ &- les & copolymers & copolymers \\ &- les & copo$
 - les polymères acryliques modifiés par des groupes hydrophobes à chaîne grasse.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit agent tensioactif du type non-ionique est choisi parmi les esters de sorbitol et d'acides gras en C_8 - C_{22} éventuellement oxyéthylénés et les alkylpolyglucosides.
- Composition selon l'une quelconque des revendications
 précédentes caractérisée par le fait qu'elle contient en outre au moins un agent tensioactif anionique et/ou amphotère.
 - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée par le fait que la silicone est du type volatile ayant un point d'ébullition compris entre 60°C et 260°C.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que la silicone est du type non volatile et est choisie parmi les polyalkylsiloxanes, les polyarylsiloxanes, les polyalkylarylsiloxanes, les gommes et résines de silicone et les polysiloxanes organo-modifiés et leurs mélanges.
- 30 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'hydrocarbure est linéaire ou ramifié, cyclique ou acyclique, en C₈-C₃₀₀.
- 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que l'hydrocarbure est choisi parmi l'isododécane, 35 l'isohexadécane et ses isomères, l'isoeicosane, l'isotétracosane et leurs isomères.
 - 10. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'alcool gras est linéaire ou

WO 98/31334 PCT/FR97/02472

ramifié, saturé ou insaturé en C₈-C₂₂.

20

11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que l'alcool gras est choisi parmi le butyl-2 octanol, l'alcool laurique, l'alcool oléique, l'alcool isocétylique, et l'alcool isostéarique.

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'ester gras est un ester d'un acide gras en C_8 - C_{22} et d'un alcool en C_1 - C_{22} ou un ester d'un acide ou diacide en C_1 - C_7 et d'un alcool gras en C_8 - C_{22} .
- 13. Composition selon la revendication 12, caractérisée par le fait que l'ester gras est choisi parmi le palmitate d'éthyle, d'isopropyle, d'éthyl-2-hexyle, et de 2-octyldécyle, le myristate d'isopropyle, de butyle, de cétyle et de 2-octyldécyle, le stéarate de butyle et d'hexyle, le laurate d'hexyle et de 2-hexyldécyle, l'isononanoate d'isononyle et le malate de dioctyle.
 - 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle contient en outre au moins un adjuvant choisi parmi les parfums, les conservateurs, les filtres solaires, les séquestrants, les agents hydratants ou émollients, les agents réducteurs, les agents oxydants, les agents de conditionnement du cheveu ou de la peau non huileux, les colorants et les agents acidifiants ou alcalinisants.